



## **AZITROMICINA 500 mg TABLETA RECUBIERTA**

### **1. NOMBRE DEL PRODUCTO, CONCENTRACIÓN, DENOMINACIÓN COMÚN INTERNACIONAL, FORMA FARMACÉUTICA**

**AZITROMICINA  
500 mg  
Tableta Recubierta**

### **2. COMPOSICION CUALITATIVA Y CUANTITATIVA**

Cada Tableta recubierta contiene:

Azitromicina 500 mg

Excipientes c.s.

### **3. INFORMACION CLINICA**

#### **3.1 INDICACIONES TERAPÉUTICAS**

Azitromicina está indicado para las siguientes infecciones causadas por microorganismos sensibles a azitromicina (ver secciones 3.4 y 4.1):

- Sinusitis bacteriana aguda (diagnosticada adecuadamente)
- Otitis media aguda bacteriana (diagnosticada adecuadamente)
- Faringitis, amigdalitis
- Exacerbación aguda de bronquitis crónica (diagnosticada adecuadamente)
- Neumonía adquirida de la comunidad de leve a moderadamente grave.
- Infecciones de la piel y tejidos blandos de gravedad leve a moderada, por ejemplo, foliculitis, celulitis, erisipelas.
- Uretritis y cervicitis no complicadas producidas por *Chlamydia trachomatis*.

Se deben tenerse en cuenta las recomendaciones oficiales sobre el uso adecuado de agentes antibacterianos.

#### **3.2 DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN**

Vía de Administración: Oral

Las tabletas deben ser ingeridos enteros con agua.

##### Dosis

La duración del tratamiento en cada una de las enfermedades infecciosas se detalla a continuación.

##### Población pediátrica de más de 45 kg de peso y adultos:

La dosis total de azitromicina es de 1.500 mg, administrando durante tres días consecutivos 500 mg al día. Como alternativa, la dosis total se puede administrar también durante un periodo de 5 días (500 mg como dosis única el primer día, seguidos de 250 mg una vez al día).



En uretritis y cervicitis no complicadas producidas por *Chlamydia trachomatis*, la dosis es de 1.000 mg como dosis única oral.

Para sinusitis, el tratamiento está indicado para adultos y adolescentes mayores de 16 años.

*Población pediátrica de menos de 45 kg de peso*

Las tabletas no están indicadas para este grupo de pacientes. Se pueden usar otras formas farmacéuticas de azitromicina.

*Pacientes de edad avanzada*

En los pacientes de edad avanzada puede administrarse la misma dosis que en el caso de los adultos.

Los pacientes de edad avanzada pueden ser pacientes arritmogénicos por lo que se recomienda una precaución particular debido al riesgo de desarrollar arritmia cardíaca y torsade de pointes (ver sección 3.4)

*Pacientes con insuficiencia renal*

En pacientes con insuficiencia renal de leve a moderada (tasa de filtración glomerular 10-80 ml/min) no es necesario un reajuste posológico (ver sección 3.4).

*Pacientes con insuficiencia hepática*

En pacientes con insuficiencia hepática de leve a moderada (Child-Pugh clase A o B), no es necesario un reajuste posológico (ver sección 3.4).

### **3.3 CONTRAINDICACIONES**

Hipersensibilidad a azitromicina, eritromicina, a cualquier otro antibiótico macrólido o ketólido o a alguno de los excipientes incluidos en la sección 5.1.

### **3.4 ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES**

Azitromicina no es el tratamiento empírico de primera elección de infecciones en áreas donde la prevalencia de cepas resistentes sea del 10% o superior (ver sección 4.1).

*Reacciones alérgicas*

**Hipersensibilidad**

Al igual que con eritromicina y otros macrólidos, se han notificado reacciones alérgicas graves raras, como edema angioneurótico y anafilaxia (mortal en raras ocasiones), reacciones dermatológicas como pustulosis exantemática generalizada aguda (PEGA) y síndrome de Stevens Johnson (SSJ), necrólisis epidérmica tóxica (NET) (mortal en raras ocasiones) y una reacción medicamentosa con eosinofilia y síntomas sistémicos (DRESS).

Algunas de estas reacciones con Azitromicina han provocado síntomas recurrentes y han precisado más tiempo de observación y tratamiento prolongado.

Si se produce una reacción alérgica, se debe suspender el medicamento y se debe instaurar un tratamiento adecuado. Los médicos deben ser conscientes de que los síntomas alérgicos pueden reaparecer cuando se suspenda el tratamiento sintomático.



### Insuficiencia hepática

Dado que el hígado es la principal vía de eliminación de azitromicina, el uso de azitromicina debe realizarse con precaución en pacientes que padezcan una enfermedad hepática significativa. Se han notificado casos de hepatitis fulminante que potencialmente pueden provocar un fallo hepático que supone una amenaza para la vida (ver sección 3.8.). Algunos pacientes puede que hayan padecido anteriormente enfermedades hepáticas o puede que estén en tratamiento con otros medicamentos hepatotóxicos.

En caso de signos y síntomas de disfunción hepática, tales como desarrollo rápido de astenia asociada a ictericia, orina oscura, tendencia al sangrado o encefalopatía hepática, deben realizarse inmediatamente análisis/pruebas de la función hepática. El tratamiento con azitromicina debe interrumpirse si se confirma la disfunción hepática.

### Alcaloides ergóticos y azitromicina

En pacientes que reciben derivados ergóticos, el ergotismo se precipita con la coadministración de algunos antibióticos macrólidos. No existen datos sobre la posibilidad de una interacción entre derivados de alcaloides del cornezuelo y azitromicina. Sin embargo, debido al potencial teórico de ergotismo, azitromicina y los derivados de alcaloides del cornezuelo no se deben administrar de forma conjunta.

### Insuficiencia renal

En pacientes con insuficiencia renal de leve a moderada (tasa de filtración glomerular 10-80 ml/min) no es necesario un reajuste posológico. Se recomienda precaución en pacientes con insuficiencia renal grave (tasa de filtración glomerular < 10 ml/min) dado que la exposición sistémica puede estar aumentada (se ha observado un aumento del 33%) (Ver sección 4.2).

### Prolongación del intervalo QT

Se ha visto en el tratamiento con otros antibióticos macrólidos incluyendo azitromicina (ver sección 3.8), una prolongación de la repolarización cardíaca y del intervalo QT, confiriendo un riesgo para desarrollar una arritmia cardíaca y torsade de pointes. Por lo tanto, debido a que las situaciones siguientes pueden producir un aumento de riesgo de arritmias ventriculares (incluyendo torsade de pointes) lo que puede producir parada cardíaca, azitromicina debe utilizarse con precaución en pacientes con enfermedades arritmogénicas en curso (especialmente mujeres y pacientes de edad avanzada) tales como pacientes:

- Con prolongación del intervalo QT congénito o confirmado
- Recibiendo tratamiento con otras sustancias activas que prolonguen el intervalo QT como antiarrítmicos de clase IA (quinidina y procainamida) y clase III (dofetilida, amiodarona y sotalol), cisaprida y terfenadina; antipsicóticos como pimozida; antidepresivos como citalopram; y fluoroquinolonas como moxifloxacino y levofloxacino
- Con alteraciones electrolíticas, particularmente en casos de hipopotasemia o hipomagnesemia.
- Con bradicardia clínicamente relevante, arritmia cardíaca o insuficiencia cardíaca grave.



**Se deben tener en cuenta las siguientes recomendaciones antes de prescribir azitromicina:**

Este medicamento no es adecuado para el tratamiento de infecciones graves donde se necesite rápidamente una elevada concentración de antibiótico en sangre.

En zonas con una elevada incidencia de resistencia a eritromicina A es importante tener en consideración la evolución de los patrones de sensibilidad a azitromicina y a otros antibióticos.

Al igual que con otros macrólidos, se han notificado en algunos países europeos altos índices de resistencia a azitromicina por *Streptococcus pneumoniae* (>30%) (Ver sección 4.1). Este hecho debe tenerse en cuenta en el tratamiento de infecciones causadas por *Streptococcus pneumoniae*.

El principal causante de infecciones del tejido blando, *Staphylococcus aureus*, es resistente a la azitromicina de forma frecuente. Por tanto, se considera una condición previa al

tratamiento de infecciones de tejidos blandos con azitromicina, el realizar un análisis de sensibilidad.

**Faringitis/amigdalitis**

Azitromicina no es un medicamento de primera elección para el tratamiento de faringitis y amigdalitis causadas por *Streptococcus pyogenes*. Para estas afecciones y para la profilaxis de fiebre reumática aguda, la penicilina es el tratamiento de elección.

**Sinusitis**

Con frecuencia, azitromicina no es el medicamento de primera elección para el tratamiento de sinusitis.

**Otitis media aguda**

Con frecuencia, azitromicina no es el medicamento de primera elección para otitis media aguda.

**Quemaduras infectadas**

Azitromicina no está indicada para el tratamiento de quemaduras infectadas.

**Enfermedades de transmisión sexual**

En el caso de enfermedades de transmisión sexual, se debe excluir una infección concomitante causada por *T. pallidum*.

**Sobreinfecciones**

Al igual que con cualquier antibiótico, se recomienda seguimiento por si aparecen signos de sobreinfección con agentes no sensibles, incluyendo de tipo fúngico.

**Enfermedades neurológicas o psiquiátricas**

Azitromicina debe administrarse con precaución en pacientes que padezcan enfermedades neurológicas o psiquiátricas.



#### Miastenia gravis

Se han notificado casos de exacerbación de los síntomas de miastenia gravis o de nueva aparición del síndrome de miastenia en pacientes en tratamiento con azitromicina (ver sección 3.8).

#### Diarrea asociada a *Clostridium difficile*

Se han notificado casos de diarrea asociada a *Clostridium difficile* (DACD) con el uso de casi todos los agentes antibacterianos, incluyendo azitromicina, cuya gravedad puede oscilar de diarrea leve a colitis fatal. El tratamiento con agentes antibacterianos altera la flora normal del colon originando el sobrecrecimiento de *C. difficile*.

El *Clostridium difficile* produce toxinas A y B que contribuyen al desarrollo de la DACD. La hiperproducción de toxinas por algunas cepas de *Clostridium difficile*, causa un incremento en la morbilidad y mortalidad, ya que estas infecciones pueden ser refractarias a la terapia antimicrobiana y puede requerir colectomía. La DACD debe considerarse en todos los pacientes que presenten diarrea tras un tratamiento antibiótico. Es necesaria una cuidadosa historia médica dado que se han notificado casos de DACD hasta dos meses después de la administración de agentes antibacterianos.

#### Tratamiento a largo plazo

No existe experiencia con respecto a la seguridad y eficacia del uso de azitromicina a largo plazo para las indicaciones mencionadas. En el caso de infecciones recurrentes frecuentes, se debe considerar el tratamiento con otro antibiótico.

No se ha establecido la seguridad y eficacia de azitromicina para la prevención o tratamiento de infección por el Complejo *Mycobacterium avium* (MAC) en niños.

### **3.5 INTERACCIONES CON OTROS MEDICAMENTOS Y OTRAS FORMAS DE INTERACCIÓN**

#### Antiácidos

Cuando se estudia el efecto de la administración simultánea de antiácido sobre la farmacocinética de azitromicina, no se ha observado un cambio en la biodisponibilidad global, aunque los picos de concentraciones de azitromicina medidos en el plasma se redujeron aproximadamente un 25%. En pacientes en tratamiento con azitromicina y antiácidos, los fármacos no deben tomarse de forma simultánea. La coadministración simultánea de gránulos de azitromicina de liberación prolongada para suspensión oral con una dosis única de 20 ml de comagaldrox (hidróxido de aluminio e hidróxido de magnesio) no afectó a la tasa y el grado de absorción de azitromicina.

#### Cetirizina

En voluntarios sanos, la coadministración de un régimen de 5 días de azitromicina con cetirizina 20 mg durante el equilibrio estacionario, no produjo ninguna interacción farmacocinética ni se observaron cambios significativos en el intervalo QT.



#### Didanosina (dideoxinosina)

La administración conjunta de dosis diarias de 1200 mg de azitromicina y 400 mg/día de didanosina en 6 voluntarios VIH positivo, no pareció afectar la farmacocinética en estado de equilibrio estacionario de didanosina comparada con placebo.

#### Digoxina (sustrato P-gp) y colchicina

Se ha notificado que la administración concomitante de antibióticos macrólidos, incluyendo azitromicina, con sustratos de la glicoproteína P, tales como la digoxina y colchicina, da lugar a un aumento de los niveles séricos del sustrato de la glicoproteína P. Por lo tanto, si se administran concomitantemente azitromicina y los sustratos de la glicoproteína P, como la digoxina, se debe considerar la posibilidad de que aumenten las concentraciones séricas de digoxina. Es necesaria la vigilancia clínica, y posiblemente de los niveles séricos de digoxina, durante el tratamiento con azitromicina y tras su interrupción.

#### Zidovudina

Dosis únicas de 1000 mg y dosis múltiples de 1200 mg o 600 mg de azitromicina tuvieron solo un pequeño efecto en la farmacocinética plasmática o en la excreción renal de zidovudina o de su metabolito glucurónido. Sin embargo, la administración de azitromicina aumentó las concentraciones de zidovudina fosforilada, el metabolito clínicamente activo, en células mononucleares de la sangre periférica. La relevancia clínica de este hallazgo no está clara, pero podría ser beneficioso para los pacientes.

Azitromicina no interacciona de manera significativa con el sistema enzimático hepático del citocromo P450. No parece que haya interacciones farmacocinéticas como las observadas para la eritromicina y otros macrólidos. Tanto la inactivación como la inducción del citocromo P450 hepático, vía complejo citocromo-metabolito no ocurren con azitromicina.

#### Ergot

El uso combinado de azitromicina y derivados ergotamínicos no se recomienda debido al potencial teórico de ergotismo (ver sección 3.4).

Se han realizado estudios farmacocinéticos entre azitromicina y los siguientes medicamentos que sufren un metabolismo significativo mediado por el citocromo P450.

#### Atorvastatina

La coadministración de atorvastatina (10 mg al día) y azitromicina (500 mg al día) no alteró las concentraciones plasmáticas de atorvastatina (basado en un ensayo de inhibición de la HMGCoA reductasa). Sin embargo, se han notificado casos post-comercialización, de rabdomiolisis en pacientes en tratamiento con azitromicina y estatinas.

#### Carbamazepina

En un estudio farmacocinético de interacción realizado en voluntarios sanos, no se detectaron efectos significativos sobre los niveles plasmáticos de carbamazepina ni de su metabolito activo, en pacientes que recibieron azitromicina de forma concomitante.



#### Cimetidina

En un estudio farmacocinético realizado para valorar los efectos de una dosis única de cimetidina administrada dos horas antes sobre la farmacocinética de azitromicina, no se observaron alteraciones de ésta última.

#### Anticoagulantes orales tipo cumarínicos

En un estudio farmacocinético de interacción, azitromicina no alteró el efecto anticoagulante de una dosis única de 15 mg de warfarina, administrada a voluntarios sanos. Tras su comercialización se han notificado casos de potenciación del efecto anticoagulante posteriores a la administración concomitante de azitromicina y anticoagulantes orales tipo cumarínico. Por ello, aunque no se ha establecido una relación causal de esta potenciación, se recomienda controlar estrechamente el tiempo de protrombina cuando se utilice azitromicina en pacientes que reciben anticoagulantes orales cumarínicos.

#### Ciclosporina

En un estudio farmacocinético con voluntarios sanos a los que se les administró una dosis oral de 500 mg/día de azitromicina, durante 3 días, y posteriormente, se les administró una única dosis oral de 10 mg/kg de ciclosporina, se observó una elevación significativa de la C<sub>max</sub> y el AUC<sub>0-5</sub> de la ciclosporina. Por lo tanto, debe tenerse precaución cuando se administre simultáneamente dichos medicamentos. Si la administración conjunta es necesaria, deben controlarse los niveles plasmáticos de ciclosporina y ajustar la dosis con éstos.

#### Efavirenz

La administración conjunta de una dosis única de 600 mg de azitromicina y 400 mg diarios de efavirenz durante 7 días no produjo ninguna interacción farmacocinética clínicamente significativa.

#### Fluconazol

La administración conjunta de una dosis única de 1200 mg de azitromicina no alteró la farmacocinética de una dosis única de 800 mg de fluconazol. La exposición total y la semivida

de azitromicina no se alteraron por la coadministración de fluconazol, sin embargo, se observó un descenso clínicamente insignificante en la C<sub>max</sub> (18%) de la azitromicina.

#### Indinavir

La administración conjunta de una dosis única de 1200 mg de azitromicina no tuvo un efecto significativo, desde el punto de vista estadístico, sobre la farmacocinética de 800 mg de indinavir administrado tres veces al día durante 5 días.

#### Metilprednisolona

En un estudio farmacocinético de interacción realizado en voluntarios sanos, azitromicina no produjo efectos significativos sobre la farmacocinética de metilprednisolona.



#### Midazolam

En voluntarios sanos, la administración conjunta de 500 mg/día, durante 3 días, de azitromicina, no causó cambios clínicamente significativos ni en la farmacocinética ni en la farmacodinamia de una dosis única de 15 mg de midazolam.

#### Nelfinavir

La administración de 1200 mg de azitromicina durante el equilibrio estacionario de nelfinavir (750 mg tres veces al día) produjo un aumento de la concentración de azitromicina. No se observó la aparición de efectos secundarios clínicamente significativos y no se requiere un ajuste de dosis.

#### Rifabutina

La administración conjunta de azitromicina y rifabutina no afecta a las concentraciones séricas de estos medicamentos. Se observó neutropenia en sujetos que recibieron tratamiento concomitante con azitromicina y rifabutina. Aunque la neutropenia se ha asociado con el uso de rifabutina, no se ha establecido la relación causal con su combinación con azitromicina (ver sección 3.8).

#### Sildenafil

En voluntarios varones sanos, no hubo evidencia de un efecto de azitromicina (500 mg diarios durante 3 días) en el AUC y Cmax del sildenafil o de su principal metabolito circulante.

#### Terfenadina

No hay evidencia de interacción entre azitromicina y terfenadina, según lo notificado en estudios farmacocinéticos. Se ha informado de casos raros en los que la posibilidad de dicha interacción no puede estar totalmente excluida, sin embargo, no existe evidencia específica de que se haya producido.

Se debe administrar con precaución azitromicina en combinación con terfenadina.

#### Teofilina

En estudios en voluntarios sanos no se ha observado interacciones farmacocinéticas clínicamente significativas entre azitromicina y teofilina cuando se administraron de forma concomitante.

#### Triazolam

En 14 voluntarios sanos, la administración de azitromicina 500 mg (Día 1) y 250 mg (Día 2) con 0,125 mg de triazolam (Día 2), no tuvo ningún efecto significativo en ninguna de las variables farmacocinéticas de triazolam, en comparación con triazolam y placebo.

#### Trimetoprima-sulfametoxazol

La administración conjunta de trimetoprima-sulfametoxazol (160 mg/800 mg) durante 7 días junto con 1200 mg de azitromicina en el día 7º no produjo efectos significativos sobre las concentraciones máximas, exposición total o eliminación urinaria ni de trimetoprima ni de sulfametoxazol. Las concentraciones séricas de azitromicina fueron similares a las observadas en otros estudios.



#### Cisaprida

Cisaprida se metaboliza en el hígado por la enzima CYP3A4. Debido a que los macrólidos inhiben dicha enzima, la administración concomitante de cisaprida podría causar aumento en la prolongación del intervalo QT, arritmias ventriculares y torsade de pointes.

#### Sustratos de CYP3A4

Aunque la azitromicina no parece que inhiba la enzima CYP3A4, se recomienda precaución al combinar el medicamento con quinidina, ciclosporina, cisaprida, astemizol, terfenadina, alcaloides ergóticos, pimozida u otros medicamentos con índice terapéutico estrecho que se metabolizan principalmente por la enzima CYP3A4.

#### Astemizol, alfentanilo

No se dispone de datos sobre interacciones con astemizol y alfentanilo. Se recomienda precaución cuando se utilicen conjuntamente con eritromicina debido a que se ha descrito una potenciación en el efecto de los mismos con el antibiótico macrólido eritromicina.

#### Medicamentos que prolongan el intervalo QT

Azitromicina no debe utilizarse de forma concomitante con otros medicamentos que prolonguen el intervalo QT (ver sección 3.4).

### **3.6 ADMINISTRACION DURANTE EL EMBARAZO, LACTANCIA Y FERTILIDAD**

#### Embarazo

No se dispone de datos adecuados sobre el uso de azitromicina en mujeres embarazadas. Los estudios de toxicidad para la reproducción realizados en animales muestran que se produce el paso a través de la placenta, pero no se observaron efectos teratogénicos. No se ha confirmado la seguridad de azitromicina respecto al uso del principio activo durante el embarazo. Por consiguiente azitromicina sólo deberá administrarse durante el embarazo si el beneficio compensa el riesgo.

#### Lactancia

Azitromicina se excreta en la leche materna. Debido a que no se conoce si azitromicina podría producir efectos adversos en el lactante, durante el tratamiento con azitromicina deberá interrumpirse la lactancia. Entre otros efectos el lactante podría padecer diarrea, infección por hongos de las membranas mucosas y sensibilización al antibiótico

#### Fertilidad

En estudios de fertilidad realizados en ratas, se observó la reducción de las tasas de embarazo después de la administración de azitromicina. La relevancia de este hallazgo para los humanos es desconocido.

### **3.7 EFECTOS SOBRE LA CAPACIDAD DE CONDUCIR Y USAR MAQUINARIA**

No hay evidencia que sugiera que la azitromicina puede tener un efecto en la capacidad del paciente para conducir vehículos o utilizar máquinas



### 3.8 REACCIONES ADVERSAS

En la tabla siguiente se listan las reacciones adversas identificadas durante los ensayos clínicos y estudios postcomercialización por el sistema de clasificación por órgano y frecuencia. Las reacciones adversas identificadas en los estudios postcomercialización están incluidas en cursiva. La agrupación de frecuencias se define utilizando la siguiente convención: Muy frecuentes ( $\geq 1/10$ ); frecuentes ( $\geq 1/100$  a  $< 1/10$ ); poco frecuentes ( $\geq 1/1000$  a  $< 1/100$ ); raras ( $\geq 1/10000$  a  $< 1/1000$ ); muy raras ( $< 1/10000$ ); frecuencia no conocida (no pueden estimarse a partir de los datos disponibles).

| <b>Sistema de clasificación de órganos</b>             | <b>Muy frecuentes (<math>\geq 1/10</math>)</b> | <b>Frecuentes (<math>\geq 1/100</math> a <math>&lt; 1/10</math>)</b> | <b>Poco frecuentes (<math>\geq 1/1000</math> a <math>&lt; 1/100</math>)</b>                                                                                                           | <b>Raras (<math>\geq 1/10000</math> a <math>&lt; 1/1000</math>)</b> | <b>Frecuencia no conocida</b>                       |
|--------------------------------------------------------|------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------|
| <i>Infecciones e infestaciones</i>                     |                                                |                                                                      | Candidiasis<br>Infección vaginal<br>Neumonía<br>Infección fúngica<br>Infección bacteriana<br>Faringitis<br>Gastroenteritis<br>Trastornos respiratorios<br>Rinitis<br>Candidiasis oral |                                                                     | Colitis pseudomembranosa (ver sección 3.4)          |
| <i>Trastornos de la sangre y del sistema linfático</i> |                                                |                                                                      | Leucopenia<br>Neutropenia<br>Eosinofilia                                                                                                                                              |                                                                     | Trombocitopenia<br>Anemia hemolítica                |
| <i>Trastornos del sistema inmunológico</i>             |                                                |                                                                      | Angioedema<br>Hipersensibilidad                                                                                                                                                       |                                                                     | Reacción anafiláctica (ver sección 3.4)             |
| <i>Trastornos del metabolismo y de la nutrición</i>    |                                                |                                                                      | Anorexia                                                                                                                                                                              |                                                                     |                                                     |
| <i>Trastornos psiquiátricos</i>                        |                                                |                                                                      | Nerviosismo<br>Insomnio                                                                                                                                                               | Agitación<br>Despersonalización                                     | Agresividad<br>Ansiedad<br>Delirio<br>Alucinaciones |



|                                                           |         |                                      |                                                                                                                                                                                     |                  |                                                                                                                                                                       |
|-----------------------------------------------------------|---------|--------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <i>Trastornos del sistema nervioso</i>                    |         | Cefalea                              | Mareo<br>Somnolencia<br>Disgeusia<br>Parestesia                                                                                                                                     |                  | Síncope<br>Convulsiones<br>Hipoestesia<br>Hiperactividad psicomotora<br>Anosmia<br>Ageusia<br>Parosmia Miastenia gravis (ver sección 3.4)                             |
| <i>Trastornos oculares</i>                                |         |                                      | Disminución visual                                                                                                                                                                  |                  |                                                                                                                                                                       |
| <i>Trastornos del oído y del laberinto</i>                |         |                                      | Trastornos del oído<br>Vértigo                                                                                                                                                      |                  | Hipoacusia incluyendo sordera y/o acúfenos                                                                                                                            |
| <i>Trastornos cardiacos</i>                               |         |                                      | Palpitaciones                                                                                                                                                                       |                  | Torsades de pointes (ver sección 3.4)<br>Arritmia incluyendo taquicardia ventricular (ver sección 3.4)<br>Prolongación de QT del electrocardiograma (ver sección 3.4) |
| <i>Trastornos vasculares</i>                              |         |                                      | Sofocos                                                                                                                                                                             |                  | Hipotensión                                                                                                                                                           |
| <i>Trastornos respiratorios, torácicos y mediatínicos</i> |         |                                      | Disnea<br>Epistaxis                                                                                                                                                                 |                  |                                                                                                                                                                       |
| <i>Trastornos gastrointestinales</i>                      | Diarrea | Vómitos<br>Dolor abdominal<br>Nausea | Gastritis<br>Estreñimiento<br>Flatulencia<br>Dispepsia<br>Disfagia<br>Distensión abdominal<br>Boca seca<br>Eructos<br>Úlceras en la boca<br>Hipersecreción salivar<br>Heces blandas | Discromía dental | Pancreatitis<br>Cambios de la pigmentación en la lengua                                                                                                               |



|                                                                                          |  |  |                                                                                                                         |                                                                                                  |                                                                                                                                            |
|------------------------------------------------------------------------------------------|--|--|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <i>Trastornos<br/>hepatobiliares</i>                                                     |  |  | Hepatitis                                                                                                               | Función<br>hepática<br>alterada<br>Ictericia<br>colestática                                      | Insuficiencia<br>hepática que<br>raramente<br>resultó<br>mortal (ver<br>sección<br>3.4)<br>Hepatitis<br>fulminante<br>Necrosis<br>hepática |
| <i>Trastornos de la<br/>piel y el<br/>tejido subcutáneo</i>                              |  |  | Erupción cutánea<br>Prurito<br>Urticaria<br>Dermatitis<br>Piel seca<br>Hiperhidrosis                                    | Reacción de<br>Fotosensibilidad<br>Pustulosis<br>exantemática<br>generalizada<br>aguda<br>(PEGA) | Síndrome de<br>Stevens-<br>Johnson<br>Erupción<br>máculopapular<br>Necrólisis<br>epidérmica tóxica<br>Eritema multiforme                   |
| <i>Trastornos<br/>Musculoesqueléti-<br/>cos y del<br/>tejido conjuntivo</i>              |  |  | Osteoartritis, Mialgia<br>Dolor espalda<br>Dolor cuello                                                                 |                                                                                                  | Artralgia                                                                                                                                  |
| <i>Trastornos renales<br/>y urinarios</i>                                                |  |  | Disuria<br>Dolor en los riñones                                                                                         |                                                                                                  | Insuficiencia<br>renal<br>aguda<br>Nefritis<br>intersticial                                                                                |
| <i>Trastornos del<br/>aparato<br/>reproductor y de la<br/>mama</i>                       |  |  | Vaginitis<br>Metrorragia<br>Trastorno testicular                                                                        |                                                                                                  |                                                                                                                                            |
| <i>Trastornos<br/>generales y<br/>alteraciones en el<br/>lugar de<br/>administración</i> |  |  | Edema<br>Astenia<br>Malestar<br>Fatiga<br>Edema de la cara<br>Dolor en el pecho<br>Pirexia<br>Dolor<br>Edema periférico |                                                                                                  |                                                                                                                                            |



|                                                                                             |  |                                                                                                                                                                                                  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |  |  |
|---------------------------------------------------------------------------------------------|--|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|--|
| <i>Exploraciones complementarias</i>                                                        |  | Disminución del recuento de linfocitos<br>Aumento del recuento de eosinófilos<br>Disminución del bicarbonato sanguíneo<br>Aumento de basófilos<br>Aumento de monocitos<br>Aumento de neutrófilos | Aumento de aspartato aminotransferasa<br>Aumento de alanina aminotransferasa<br>Aumento de bilirrubina sanguínea<br>Aumento de urea en sangre<br>Aumento de creatinina en sangre<br>Niveles alterados de potasio en sangre<br>Aumento de fosfatasa alcalina en sangre<br>Aumento de cloruros<br>Aumento de glucosa<br>Aumento de plaquetas<br>Disminución de hematocrito<br>Aumento de bicarbonato<br>Niveles de sodio Alterados |  |  |
| <i>Lesiones traumáticas, intoxicaciones y complicaciones de procedimientos terapéuticos</i> |  |                                                                                                                                                                                                  | Complicación posterior a procedimientos quirúrgicos                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |  |  |

Las reacciones adversas posibles o probablemente relacionadas con la profilaxis y tratamiento de Complejo Mycobacterium Avium se basan en la experiencia de ensayos clínicos y la vigilancia posterior a la comercialización. Estas reacciones adversas difieren de las notificadas con las formulaciones de liberación inmediata o las de liberación prolongada, tanto en clase como en frecuencia:



|                                                                          | <b>Muy<br/>frecuentes<br/>(<math>\geq 1/10</math>)</b>                                      | <b>Frecuentes<br/>(<math>\geq 1/100</math> a<br/>&lt; <math>1/10</math>)</b> | <b>Poco frecuentes<br/>(<math>\geq 1/1000</math> a<br/>&lt; <math>1/100</math>)</b> |
|--------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------|
| <i>Trastornos del metabolismo y de la nutrición</i>                      |                                                                                             | Anorexia                                                                     |                                                                                     |
| <i>Trastornos del sistema nervioso</i>                                   |                                                                                             | Mareos<br>Dolor de cabeza<br>Parestesia<br>Disgeusia                         | Hipoestesia                                                                         |
| <i>Trastornos oculares</i>                                               |                                                                                             | Alteración visual                                                            |                                                                                     |
| <i>Trastornos del oído y del laberinto</i>                               |                                                                                             | Sordera                                                                      | Hipoacusia<br>Acúfenos                                                              |
| <i>Trastornos cardiacos</i>                                              |                                                                                             |                                                                              | Palpitaciones                                                                       |
| <i>Trastornos gastrointestinales</i>                                     | Diarrea<br>Dolor abdominal<br>Náuseas<br>Flatulencia<br>Molestia abdominal<br>Heces blandas |                                                                              |                                                                                     |
| <i>Trastornos hepatobiliares</i>                                         |                                                                                             |                                                                              | Hepatitis                                                                           |
| <i>Trastornos de la piel y el tejido subcutáneo</i>                      |                                                                                             | Erupción cutánea<br>Prurito                                                  | Síndrome Stevens-Johnson<br>Reacción de fotosensibilidad                            |
| <i>Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo</i>            |                                                                                             | Artralgia                                                                    |                                                                                     |
| <i>Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración</i> |                                                                                             | Fatiga                                                                       | Astenia<br>Malestar                                                                 |

Notificación de sospechas de reacciones adversas:

Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento.



### 3.9 SOBREDOSIS Y TRATAMIENTO

Las reacciones adversas que ocurrieron con dosis más altas a las recomendadas fueron similares a los efectos adversos a dosis normales.

#### Síntomas

Los síntomas característicos de una sobredosis con antibióticos macrólidos incluyen pérdida reversible de audición, náuseas severas, vómitos y diarrea.

#### Tratamiento

En caso de una sobredosis está indicada la administración de carbón activo, tratamiento sintomático general y medidas para mantener las funciones vitales según sea requerido.

## 4. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

### 4.1 PROPIEDADES FARMACODINÁMICAS

Grupo farmacoterapéutico; Antibióticos de uso sistémico, macrólidos. Código ATC: J01 FA10. Azitromicina es un antibiótico macrólido que pertenece al grupo de los azálidos. La molécula se sintetiza incorporando un átomo de nitrógeno al anillo de lactona de eritromicina A. El nombre químico de azitromicina es 9-desoxi-9a-aza-9a-metil-9a-homo-eritromicina A. El peso molecular es 749,0.

#### Mecanismo de acción

El mecanismo de acción de azitromicina se basa en la supresión de la síntesis proteica bacteriana, por unión a la subunidad 50S ribosómica y por tanto, la inhibición de la translocación de péptidos.

#### Resistencia (cruzada)

Generalmente, la resistencia de diferentes especies bacterianas a los macrólidos se produce mediante tres mecanismos asociados con la alteración del lugar de acción, la modificación del antibiótico o por la alteración del transporte del antibiótico (bomba de expulsión). La bomba de expulsión en estreptococos obedece a la presencia de los genes *mef* lugar a una resistencia limitada a los macrólidos (fenotipo M). La modificación en la diana está controlada por metilasas codificadas por genes *erm*.

Existe una resistencia cruzada completa entre eritromicina, azitromicina, otros macrólidos y lincosamidas en *Streptococcus pneumoniae*, streptococos beta-hemolíticos del grupo A, *Enterococcus spp.* y *Staphylococcus aureus*, incluyendo el *S. aureus* resistente a metilicina (MRSA).

Las cepas de *S. pneumoniae* sensibles a penicilina es más probable que sea sensible a azitromicina que las cepas de *S. pneumoniae* resistentes a penicilina. Las cepas de *S. aureus* resistente a metilicina (MRSA) es menos probable que sean sensibles a azitromicina que las cepas sensibles a metilicina (MSSA).



La inducción de resistencias significativas en ambos modelos, *in vitro* e *in vivo*, es rara, siendo  $\leq 1$  el aumento de dilución en CMI para *S. pyogenes*, *H. influenzae* y *Enterobacteriae*, después de nueve administraciones sub-letales de principio activo y tres aumentos de dilución para *S. aureus* el desarrollo de resistencias *in vitro* causadas por mutación es rara.

#### Puntos de corte

Los puntos de corte sensibles para azitromicina para patógenos bacterianos típicos: EUCAST (2009):

- *Staphylococcus spp.*: sensible  $\leq 1$  mg/l y resistente  $> 2$  mg/l
- *Haemophilus influenzae.*: sensible  $\leq 0,12$  mg/l y resistente  $> 4$  mg/l
- *Moraxella catarrhalis*: sensible  $\leq 0,5$  mg/l y resistente  $> 0,5$  mg/l
- *Streptococcus spp.* Incluyendo grupos A, B, C, G y *Streptococcus pneumoniae*: sensible  $\leq 0,25$  mg/l y resistente  $> 0,5$  mg/l

La prevalencia de resistencia adquirida puede variar geográficamente y con el tiempo, por tanto es útil disponer de la información local sobre resistencias para ciertas especies y particularmente para el tratamiento de infecciones graves. Si es necesario, se debe solicitar un informe de experto cuando el uso del medicamento en algunos tipos de infección sea cuestionable por causa del nivel de prevalencia de resistencia local.

Especies para los cuales una resistencia adquirida puede ser un problema: la prevalencia de resistencia es igual o mayor al 10% en al menos un país de la Unión Europea.

Tabla: Espectro antibacteriano de Azitromicina

| Especies                                                                      |  |
|-------------------------------------------------------------------------------|--|
| <b>Especies frecuentemente sensibles</b>                                      |  |
| <b>Aerobios Gram-positivos</b>                                                |  |
| <i>Corynebacterium diphtheriae</i>                                            |  |
| <i>Streptococcus pneumoniae</i><br>Eritromicin-sensible<br>Penicilin-sensible |  |
| <i>Streptococcus pyogenes</i><br>Eritromicin-sensible                         |  |
| <b>Aerobios Gram-negativos</b>                                                |  |
| <i>Bordetella pertussis</i>                                                   |  |
| <i>Escherichia coli</i> -ECET                                                 |  |
| <i>Escherichia coli</i> -ECEA                                                 |  |
| <i>Haemophilus influenzae</i>                                                 |  |
| <i>Haemophilus ducreyi</i>                                                    |  |
| <i>Legionella spp.</i>                                                        |  |



|                                                                                                              |  |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|
| <i>Moraxella catarrhalis</i><br>Eritromicin-sensible<br>Eritromicin-intermedio                               |  |
| <i>Pasteurella multocida</i>                                                                                 |  |
| <b>Anaerobios</b>                                                                                            |  |
| <i>Fusobacterium nucleatum.</i>                                                                              |  |
| <i>Fusobacterium necrophorum</i>                                                                             |  |
| <i>Prevotella</i> spp.                                                                                       |  |
| <i>Porphyromonas</i> spp.                                                                                    |  |
| <i>Propionibacterium</i> spp.                                                                                |  |
| <b>Otros microorganismos</b>                                                                                 |  |
| <i>Chlamydia pneumoniae</i><br><i>Chlamydia trachomatis</i>                                                  |  |
| <i>Listeria</i> spp.                                                                                         |  |
| Complejo <i>Mycobacterium avium</i>                                                                          |  |
| <i>Mycoplasma pneumoniae</i>                                                                                 |  |
| <i>Ureaplasma urealyticum</i>                                                                                |  |
| <b>Especies para las que la resistencia adquirida puede ser un problema</b>                                  |  |
| <b>Aerobios Gram-positivos</b>                                                                               |  |
| <i>Staphylococcus aureus</i>                                                                                 |  |
| Meticilin-sensibles                                                                                          |  |
| <i>Coagulasa-neg. staphylococci</i>                                                                          |  |
| Meticilin-sensibles*                                                                                         |  |
| <i>Coagulasa-neg. staphylococci</i>                                                                          |  |
| <i>Streptococcus pneumoniae</i><br>Penicilin-intermedios<br>Penicilin-resistentes<br>Eritromicin-intermedios |  |
| <i>Streptococcus pyogenes</i><br>Eritromicin-intermedios                                                     |  |
| Grupo <i>Streptococci viridans</i><br>Penicilin-intermedios                                                  |  |
| <b>Aerobios Gram-negativos</b>                                                                               |  |
| <i>Moraxella catarrhalis</i><br>Eritromicin-resistentes                                                      |  |
| <b>Anaerobios</b>                                                                                            |  |
| <i>Peptostreptococcus</i> spp.                                                                               |  |
| <b>Organismos intrínsecamente resistentes</b>                                                                |  |
| <b>Aerobios Gram-positivos</b>                                                                               |  |
| <i>Corynebacterium</i> spp.                                                                                  |  |



|                                                                                                   |  |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------|--|
| <i>Enterococcus</i> spp.                                                                          |  |
| <i>Staphylococci</i> MRSA, MRSE                                                                   |  |
| <i>Streptococcus pneumoniae</i><br>Eritromicin-resistentes<br>Penicilin y Eritromicin-resistentes |  |
| <i>Streptococcus pyogenes</i><br>Eritromicin-resistentes                                          |  |
| Grupo <i>Streptococci viridans</i><br>Penicilin-resistentes<br>Eritromicin-resistentes            |  |
| <b>Aerobios Gram-negativos</b>                                                                    |  |
| <i>Pseudomonas aeruginosa</i>                                                                     |  |
| <b>Anaerobios</b>                                                                                 |  |
| Grupo <i>Bacteroides fragilis</i>                                                                 |  |

\*La resistencia es mayor del 50%

## 4.2 PROPIEDADES FARMACOCINÉTICAS

### Absorción

Tras su administración por vía oral, la biodisponibilidad de azitromicina es aproximadamente del 37%. El tiempo hasta alcanzar las concentraciones plasmáticas máximas es de 2-3 horas.

### Distribución

Azitromicina administrada por vía oral se distribuye ampliamente por todo el organismo. Estudios farmacocinéticos han demostrado concentraciones tisulares considerablemente mayores de azitromicina (hasta 50 veces la concentración plasmática máxima observada) que las concentraciones plasmáticas.

Esto indica que el fármaco se une ampliamente en los tejidos (volumen de distribución en estado estacionario es aproximadamente 31 l/kg). El valor de la concentración máxima media observada en plasma (C<sub>max</sub>) después de una administración a dosis única de 500 mg es de aproximadamente 0,4 microgramos/ml, 2-3 horas después de la administración. Con la dosificación recomendada no se produce acumulación plasmática/sérica. La acumulación se produce en los tejidos donde los niveles son mucho mayores que en el plasma/suero. Tres días después de la administración de 500 mg como dosis única o en dosis divididas, se hallan concentraciones de 1,3-4,8 microgramos/g, 0,6-2,3 microgramos/g, 2,0-2,8 microgramos/g y 0-0,3 microgramos/ml en el pulmón, próstata, amígdalas y plasma, respectivamente.

Los picos de concentraciones medias medidos en leucocitos periféricos, son mayores que el CIM90 de los patógenos más habituales.

En estudios experimentales in vitro e in vivo, azitromicina se acumula en los fagocitos; la liberación se promueve por fagocitosis activa. En modelos animales, este proceso parece contribuir a la acumulación tisular de la azitromicina.



La unión a proteínas plasmáticas de azitromicina en el suero es variable y oscila del 52% a 0,005 microgramos/ml al 18% a 0,5 microgramos/ml, dependiendo de la concentración sérica.

#### *Biotransformación y eliminación*

La semivida de eliminación plasmática terminal sigue a continuación de la semivida de depleción tisular que es de 2 a 4 días. En voluntarios pacientes de edad avanzada (> 65 años), siempre se observaron después de un tratamiento de 5 días valores de AUC mayores (29%) que en voluntarios jóvenes (< 45 años). Sin embargo, estas diferencias no se consideran clínicamente relevantes, por lo tanto no se recomienda un reajuste posológico. Aproximadamente el 12% de una dosis administrada por vía intravenosa se excreta de forma inalterada en la orina durante un periodo de 3 días; la mayor proporción durante las primeras 24 horas. Se han encontrado concentraciones de hasta 237 microgramos/ml de azitromicina en la bilis humana junto con otros 10 metabolitos (formados por N- y O-desmetilación, por hidroxilación de los anillos de desoxamina y del anillo de glucosa, o por hidrólisis del conjugado cladinosa), 2 días después de un tratamiento de 5 días. Una comparación de los métodos de HPLC y determinación microbiológica, sugiere que los metabolitos no tienen un papel importante en la actividad microbiológica de azitromicina.

#### *Farmacocinética en poblaciones especiales*

##### *Insuficiencia renal*

Después de una dosis oral única de azitromicina de 1 g, la C<sub>max</sub> media y el AUC<sub>0-120</sub> aumentaron un 5,1% y un 4,2% respectivamente en sujetos con insuficiencia renal de leve a moderada (tasa de filtración glomerular de 10-80 ml/min) comparada con la función renal normal (tasa de filtración glomerular > 80 ml/min). En sujetos con insuficiencia renal grave (tasa de filtración glomerular <10 ml/min), la C<sub>max</sub> media y el AUC<sub>0-120</sub> aumentaron en un 61% y un 35% respectivamente en comparación con los valores normales.

##### *Insuficiencia hepática*

En pacientes con insuficiencia hepática de leve a moderada, no hay evidencias de un cambio marcado en la farmacocinética sérica de azitromicina en comparación con la función hepática normal. En estos pacientes, la recuperación urinaria de azitromicina parece aumentar tal vez para compensar la reducción del aclaramiento hepático.

##### *Pacientes de edad avanzada*

La farmacocinética de azitromicina en hombres pacientes de edad avanzada fue similar a la de jóvenes adultos, sin embargo, en mujeres de edad avanzada, aunque se observaron picos de concentraciones mayores (aumentados alrededor de un 30-50%), no se produjo acumulación significativa.



#### *Población pediátrica*

La farmacocinética se ha estudiado en niños de 4 meses a 15 años que tomaron cápsulas, gránulos o suspensión. La C<sub>max</sub> alcanzada con 10 mg/kg el día 1 seguido de 5 mg/kg de los días 2 a 5, fue ligeramente inferior a la de adultos con 224 microgramos/l en niños de 0,6 a 5 años y después de 3 días y de 383 microgramos/ml en los de edades entre 6 y 15 años. El t<sub>1/2</sub> a las 36h en los niños más mayores estuvo dentro del rango esperado en adultos.

### **4.3 DATOS PRECLÍNICOS DE SEGURIDAD**

En estudios en animales usando exposiciones 40 veces superiores a las que se alcanzaron en dosis terapéuticas clínicas, se encontró que azitromicina causó fosfolipidosis reversible, pero como regla general no hubo consecuencias toxicológicas asociadas. Se desconoce la relevancia de este hallazgo para humanos que reciban azitromicina siguiendo las recomendaciones.

Las investigaciones electrofisiológicas han demostrado que azitromicina prolonga el intervalo QT.

#### Potencial carcinogénico

No se han realizado estudios en animales a largo plazo para evaluar el potencial carcinogénico.

#### Potencial mutagénico

No hay evidencia de un potencial para mutaciones genéticas y cromosómicas en modelos *in vivo* e *in vitro*.

#### Toxicidad para la reproducción

No se han observado efectos teratogénicos en estudios de embriotoxicidad en ratas después de administración oral de azitromicina. En ratas, dosis de azitromicina de 100 y 200 mg/kg de peso corporal/día produjeron ligeros retrasos en la osificación fetal y en el aumento de peso de la madre. En estudios peri y postnatales en ratas, se han observado ligeros retrasos después de la administración de 50 mg/kg/día de azitromicina.

## **5. DATOS FARMACEUTICOS**

### **5.1 LISTA DE EXCIPIENTES**

Fosfato dibásico de calcio anhidro  
Croscamelosa sódica  
Almidón de maíz  
Lauril sulfato de sodio  
Estearato de magnesio  
Agua purificada  
Opadry Blanco



## **5.2 INCOMPATIBILIDADES**

No Aplica

## **5.3 TIEMPO DE VIDA ÚTIL**

No administrar luego de la fecha de expira indicada en el envase.

## **5.4 PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN**

Consérvese a temperatura no mayor a 30°C.

No administrar si observa el empaque dañado o deteriorado.

## **5.5 NATURALEZA y CONTENIDO DEL ENVASE**

AZITROMICINA 500mg Tableta Recubierta, caja de cartulina x 3, 5 y 10, tabletas recubiertas en envase blíster de Aluminio-PVC/PVDC incoloro.

## **5.6 PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACION DEL MEDICAMENTO**

No aplica

## **6. REFERENCIA**

AEMPS - España

03.2018

Pensa Pharma, S.A.

## **7. REVISIÓN LOCAL**

Versión 2.0

Mayo 2020